# SciFinder

## **Bibliographic Information**

Impact-resistant polycarbonate blends. Yoshida, Isao; Abe, Katsuji; Morimoto, Masayoshi; Hirai, Mikio. (Sumitomo Chemical Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1975), 5 pp. CODEN: JKXXAF JP 50109247 19750828 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 74-14690 19740204. CAN 84:45270 AN 1976:45270 CAPLUS (Copyright 2003 ACS on SciFinder (R))

## **Patent Family Information**

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 50109247	A2	19750828	JP 1974-14690	19740204
Priority Application				
JP 1974-14690		19740204		
31 1374-14030		13770207		

## **Abstract**

A blend of 20-90 parts polycarbonate and 10-80 parts graft copolymer derived from 5-60% EPDM rubber and 40-95% acrylonitrile (I)-styrene (II) mixt. is compounded with 0.1-10 wt.% paraffin oil having viscosity-d. const. <1 to give an impact-resistant thermoplastic compn. Thus, a mixt. of EPDM rubber (iodine no. 8.5) 2008 n-hexane 2000, CH2CI2 1500, I 300, II 700, and Bz2O2 20 parts was stirred 10 hr at 67° to give a graft copolymer (II) [32069-92-4]. A compn. of III 40, lupilon S-2000 (polycarbonate) [39459-87-5] 60, Sonic Process Oil P-200 (IV) (viscosity-d. const. 0.804) 3, and Ca stearate .apprx.0.5 part was extruded at 200-60° to give a compn. having Izod impact strength 87 kg-cm/cm2 with notch, heat-distortion temp. 103°, and flow 0.045 cm3/min (210°, 30 kg/cm2, 1-mm-diam. × 1-cm nozzle), compared with 32, 104, and 3.7, resp., for a similar compn. without IV.

(ini)



**河** 李、

3

許

昭和49年2月4日

640

特許行長官

発明の名称

(PH ·

兵庫県尼崎市製口町/-26-8 (ほか 3 名)

3. 特許出順人

大阪市東区北浜5丁目15番地 住 所 (209) 住友化学工業株式会社 名 称

代安者

Z 氐

事特许厅

理 住 所

49. 2. 6 大阪市東区北浜5丁目15世場 住友化学工業株式会社內

弁理士 (5819) 澤 浦 雪 男

方

## (19) 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 50-109247

昭 50. (1975) 8.28 43公開日

21)特願昭 49 - 14690

4 昭49 (1974) み. 22出願日

審查請求

右

(全5頁)

庁内整理番号 7333 48 7365 48 7016 48 6692 48 7333 48

52日本分類 25(I)D348 25(I)CIII.8 25(1)C318 25(I)C178 25(I)C142.18

(51) Int. Cl2: CO8L 69/00 CO8L 23/16 C08L 25/02 CO8L 33/10 CO8L 35/04 5/00// -C08K (CO8L 69/00

CO8L 23/16

/ . 発明の名称

熱可塑性樹脂組成物

. 2 . 特許請求の範囲

エチレンプロビレンゴムまたは/およびエチ レンプロビレンゴムに無3成分を導入してなる エチレンプロピレンターポリマーち~60重量 男に芳香族ヒニル化合物、シアン化ヒニル化合 物並びにメタアクリル酸エステル化合物のうち、 少なくとも二群より遊ばれたるおのおの一種以 上の化合物40~95重量券をグラフト重合し て得られた樹脂10~80重量あとポリカーボ オート樹脂タク~20重量あよりなる樹脂組成 物に対して粘度一密度定数/以下の鉱油を 0./ ~ / 0 重量の含有してなるととを特徴とする熱 可塑性樹脂組成物。

3.発明の詳細な説明

本発明は、機械的特性、とくに耐傷撃性にす ぐれ、かつ耐熱性と成形性のパランスがよくと れ、加りるに良好な耐食性を示す熱可觀性樹脂 組成物に関する。

さらに難しくは、本発明は、エチレンプロビ レンゴムまたは/およびエテレンプロピレンゴ ムに鎮3成分を導入してたるエチレンプロピレ ンターポリマーに芳香族化合物ビニル化合物、 シアン化ビニル化合物、並びにメタアタリル課 エステル化合物のうち少なくとも二群より遺ば れたおのおの一種以上の化合物をグラフト重合 して得られた樹脂(以下樹脂(A)と略称するo)、 ポリカーボネート樹脂、および鉱油とからなる新 規な熱可盟性樹脂組成物に関するものである。 樹脂 (A) は、耐食性にすぐれ、良好なる成形 性を有するため類似樹脂であるAB8樹脂に比 敦し、屋外用途への適用が期待されている。し かし熱変形品度がABB樹脂などと同じくやや 低い欠点を有する。

一方、ポリカーポネート樹脂は耐熱性にすぐ れているが、その溶融粘度が高く、成形を行え りのが困難な部品がみられる。

また衡撃強度に関しては、テストピースの厚

-313-

特開 昭50-109247(2)

子依存性が大であり、通常用いられる ABTM-D -256 法によると 1/8 インチバーでは 50~100 いののでの 20 を でですが、 1/4 インチバーでは 10~20 を での 20 を

しかしながら、当該組成物はその組成中にジェン系ゴム成分を有するため耐候性が劣り® 800なる。(Cycoloy® 800なる高高名でマーボンケミカル社より販売されているボリカーボネート樹脂/ABB樹脂ブレンド品のABTM一D-256法による1/4インティーのノッテ付衝撃強度は8 撃・cm/cd であった。)さらに、特別昭 48-48547 号によりアクリロニトリルーエテレンプロピレン系ゴムーステレン共富合体とポリカーボネート樹脂を配合して成る。

れた組成物の普撃強度は鉱油を添加してない組成物の衝撃強度と比較して同等もしくは却って 低下している。

また、特公昭 41-16 306 号に関してもその実施例から明らかな通り "20℃の切かき衝撃強さ"は鉱油を添加しても殆んど変化がみられない。

本発明者らは上記の実情に鑑み、鋭激検討を 行なったところ驚くべきことに樹脂(A)、ポリカーボネート樹脂よりなる組成物に鉱油を含有 させた組成物の衝撃強度が鉱油を含有しない場 合に比較して非常に大きくなることを見い出し、 本発明に到達した。

即ち、本発明は、エチレンプロピレンゴムまたは/およびエチレンプロピレンゴムに第3成分を導入してなるエチレンプロピレンターポリマー5~6 01重量がに芳香族ピニル化合物、シアン化ピニル化合物並びに、メタアクリル酸エステル化合物のりち少なくとも、二群より選ばれたむのむの一個以上の化合物40~95重量

当該無可塑性樹脂組成物は、特開的 48-48547 号公報明細 から明らかな通り、その衝撃強度 は、DIN規格によるタインスタット法で測定 されたもので、2駆俘みのテストピースでは 100~140 野・m/d と高い値を示す。しかし実 際の樹脂部品の使用状態を勘案すると、使用中 偶発的もしくは必然的に装面に傷がつく場合が 多く、その意味でノッチ付衡撃強度がより実験 的性能を示すと考えられる。

本発明者等の知見によると特別的 48-48547 号で提案されたる熱可遊性組成物は ABTM-D-256 法による 1/4 インテバーでのノッチ付衝撃 強度は必ずしも十分高いものでなく、用途によ りては、支障を来たす場合がある。

一方ジェン系ゴム質成分をグラフト共重合体のスパインとして含有する熱可塑性樹脂に鉱油を添加することが特公昭4/-/55/ 号かよび特公昭4/-/6304号により提案されている。特公昭4/-/55/ 号は『高価なゴムの一部を安価な油で愉快する。』ことを目的としてかり、得ら

多をグラフト重合して得られた樹脂(A) / O~ を U 重量 5 とポリカーボネート樹脂 9 O~ 2 U 重量 5 よりなる樹脂組成物に対し粘度 一倍 度定数 / 以下の鉱油を U./~ / O 重量 6 有してなるすぐれた機械的性質、 等に耐傷 撃性を 有し、 かつ耐熱性と成形性のバランスのとれた熱可塑性 樹脂組成物に関するものである。

本発明樹脂組成物の製造に使用される樹脂(A)の製法を詳述すれば以下の通りである。

本発明でいりエチレンプロピレンゴムはエチレンをよびプロピレンからたる二成分系(以下BPMという)だけでなく、これに第3成分をして、たとえばジンクロペンタジエン、エチリデンノルボルキン、ノ・ダーへキサジエン、2ーメチルーノ・5ーへキサジエン、2ーメチルーノ・5ーへキサジエン、1・4ーションであるのである。

エチレンプロピレンゴム中のエチレンとプロ

特開 昭50-109247(3)

ピレンのモル比は 5 : / から / : 3 の範囲のものが好ましく用いられ、またBPDMの場合の不飽和基の割合は沃素価に換算して 4 ~ 5 0 の範囲のものが好ましい。

芳香族ピニル化合物としてはステレン、αーメテルステレン、αークロルステレン、ジメチルステレンなどがあけられ、ステレンは好ましく用いられる。またシアン化ピニル化合物としてはアクリロニトリル、メタアクリル酸エステル化合物としてはメチル、ステル、プロニトが好ましく用いられる。

これらのビニル化合物とゴムとの重量比はその目的に応じて適当な範囲を選ぶことができる。 通常ビニル化合物 9 5 ~ 4 0 重量 男に対しゴム 分 5 ~ 6 0 重量 男、好ましくはビニル化合物 9 5 ~ 7 5 重量 男に対しゴム分 5 ~ 2 5 重量 男 が用いられる。

イル、過酸化ラウロイル、過酸化ジターシャリープテル、過酸化アセチル、ターシャリーブチルベルオキシ安息香酸、過酸化ジクミル、ベルオキシ安息香酸、ベルオキシ酢酸、ターシャリープチルベルオキシピバレートなどの過酸化物類、アゾピスインプチロニトリルなどのジアソ化合物類が適当である。

上記樹脂(A)とポリカーボネート樹脂のブレンド比率は(A)が10~80重量 多、好ましくは20~60重量 多、ポリカーボネート樹脂が90~20重量 多、好ましくは80~40重量 多である。樹脂(A)が10重量 多末満の範囲では目的とする 衝撃性、成形性の改善が得られず、またポリカーボネート樹脂が20重量 多末満の範囲では耐熱性がそこなわれる。

本発明で使用される鉱油は良質の原油を高度に精製分類した粘度一密度定数/以下、好ましくは 0.790~0.900の炭化水素油である。(鉱油の粘度一密度定数;詳細は J.B. Hill および H.B. Coats: インダストリアル・アンド・エンジニア

ピニル化合物が芳香族ピニル化合物とシアン化ピニル化合物との三元グラフト共重合体の場合、それぞれの比は2:/から5:/の重量比に調整される。例えばスチレンとアクリロニトリルの共重合系では70/30~80/20の重量比が最適である。

本発明において用いる内に (A) に関係ないで、 ののではないでは、 できるのでは、 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできる。 できるのできるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできる。 できるのできる。 できるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできるのできる。 できるのできるのできる。 できるのできるできる。 できるのできるのできるできる。 できる

グラフト反応用触鉄としては通常のラジカル 重合触鉄が用いられる。たとえば過酸化ペンソ

リングケミストリー 20 。 M6 。 64/(1928) をお照。)粘度一密度定数が/より高い値を有する鉱油を使用しても本発明の一つの目的である衝撃強度の向上は得られない。鉱油の合育量は、樹脂(A)とポリカーボネート樹脂の合育量に対し0./~/の重量が 0./ 多未満の合性が 1.0 の場合は引張強度等の有用な機械的性質の低下を把き好ましくない。

前配鉱油は、樹脂(A)の重合中、又は重合終了後、さらには樹脂(A)とポリカーポネート樹脂を混合する際のいずれにおいても添加するととが出来る。

本発明熱可塑性樹脂組成物のブレンド法としては、通常のロール、パンパリーミキサー、押 出機等公知の方法でブレンドすることが出来る。

フレンドに際しては、公知の安定剤、可塑剤、 裕電防止剤、滑剤、染質料、充填剤等の添加物 を含有させることが出来る。

•

. 特開 昭50--109247(4)

本発明熱可塑性樹脂組成物の加工方法としては、射出成形、押出成形、ブロー成形、真空成形並ひに圧縮成形等があげられる。

また、本発明熱可塑性樹脂組成物の用途としては、そのすぐれた耐衝撃性、耐候性並びに耐熱性と成形性のよくとれたパランスにより屋外で使用される構造材、強材等の用途に好ましく用いられる。

以下に実施例をあけて説明するが、本発明は その主旨をこえない限り、実施例に制限される ものではない。

### 実施例

天素価 8.5、ムーニー粘度 6.1、プロピレン含有率 4.3 重量 5、ジェン成分として、エチリデン 1 ルボルネンを含むエテレンプロピレンゴム 200 部をローヘキサン 2000 部をよび二塩化エチレン /500 部に存解し、アクリロニトリル 300 部、スチレン 700 部をよび過酸化ベンソイル 2.0 部を仕込んだ後 6.7 ℃で 1.0時間、窒素雰囲気 600 rpm の提件下で重合し

3 0 M/cd、ノズル径 1.0 M、長さ 1 0 M の条件下で行なった。

## 比較例

解/表に示した組成物を実施例と同様の方法で削悪し、物性を測定した。得られた結果を同表に示した。但し、樹脂(A)のみで、ポリカーボネート樹脂を含有しない場合の造粒時の押出板のシリンダー温度は 190~220 ℃に設定した。

第「表;本発明をよび比較例の熱可塑性組成物の性質

	組	敃	( 1	# 1	解 )	<b>Apr</b>		性
	樹脂	إنما	ポリカー ネート値		英 油	アイソットノッチ付 毎 撃 強 度 (まんチィード・マー/od)	加熱変形 温 度 (*C)	流動性 (×/0°m/min)
矢	20		80		3	64	112	1.9
先舶	40 50	Ì	50 50		שתות	87	103	4.5
971	60		40)	'P-	200	?# . 50	100 96	5.9 7.5
	50	1	50	. G	F-200	). 7/	101	6.0
	20	- [	80	!	0	462	113	1.8
Ł!	40	-	60	i	0	32	104	3.7
ĸļ	60	. ].	40		0	. 15	97	6.5
Fi;	100		0	i ap	3	B) 45	83	/3

た。重合液を大過剰のメタノールと接触させ、 折出した沈緩物を分離乾燥及19.1%のコム 含量グラフト共重合体を得た。この様化して 得られた樹脂(A)、またポリカーボネート樹脂としてユービロン® 8-2000 (三菱瓦斯化 学社数)かよび鉱油(ソニックプロセスオイルの割合でヘンセルミギサーにより10分間。 合した。混合に験して上記三者の合計100重量形に対し、滑剤としてステフリン酸カルシウム0.5重量部を添加した。

ヘンセルミキサーで混合された樹脂組成物を30m×が押出機でジリンダー設定温度200~260℃で造粒し、各種物性を測定した。結果を第1級に示した。

アイソットノッチ付衡撃強度および加熱変形温度の測定は A B T M 法に準拠して行なった。加熱変形温度の際の繊維応力は、 18、56 写/ mlである。液動性の測定は島津製作所製高化式フローテスターを用い温度 2/0℃、荷重

※ 鉄油の料度-他度元数 ソニックプロセスオイル® ア-200; U. 804 同 R-200; U. 835

第1表より比較例の鉱油を含有してない熱可能性組成物のアイソットノッチ付衡撃強度より実施例の鉱油を3部含有した熱可塑性組成物のアイソットノッチ付衡撃強度が高いことが利る。

5. 添付書類の目録

不完了

(1) 男 細 魯

1 通 /4 頁

(2) 委 任 状

1 通

(3) 出版等查請求報

1 通

6. 前記以外の発明者、特許出願人または代理人

(1) 発明 君

化ランガががか 住所 大阪府装木市青春日丘7-1-5/

氏名

するが

住 所

千葉県市原市青葉台4-/9-/

氏 名

製なる

住 所

業界市原市有教台西ノー

氏 名

**弄 辥 芙** 

52日本分類

庁内整理番号

51 Int. C12

C08L 25/02

C08F 33/10

CO8L 35/04)

(CO8L 23/16

CO8L 25/02

CO8F 33/10

C08L 35/04

C08L 69/00)

(CO8L 25/02

CO8L 69/00

CO8L 23/16

CO8L 33/10

COSL 35/04)

(CO8L 33/10

庁内整理番号

52日本分類

51) Int. C12.

CO8L 69/00

CO8L 23/16

CO8L 25/02

CO8L 35/04)

(CO8L 35/04

CO8L 69/00

CO8L 23/16

CO8L 25/02

C08L 33/10)

-317-